特表平9-511257

(43)公表日 平成9年(1997)11月11日

(51) Int.CL ⁶	識別記号	广内整理番号	FI			
A 6 1 K 31/44	ACI	9454-4C	A61K 3	1/44	ACI	
9/50	ADZ	7329-4C		9/50	ADZI	1
31/415	ACL	9454-4C	3	1/415	ACL	
47/30		7433-4C	4	7/30		C
C 0 7 D 401/12	235	9159-4C	C 0 7 D 40	1/12	235	
			審查請求	未前求	予禦審查請求	未辦求(全 14 頁)
(21)出開銀号	特勝平8 -523278		(71)出職人	エステベ	・キミカ・エン	X * I
(86) (22) (186 E	平成8年(1996) 1	F126E		スペイン	1個、イー -	- 08024 /17/2tz
(85) 翻訳文提出日	平成8年(1996)10	H 1 H		ロナ、	アベニダ・マリ	ノ・ヂ・ヂュ・ヂ・
(86) 国際出職番号	PCT/ES96	/00013		モントセ	ラット 12	
(87) 国際公開番号	WO96/235	0.0	(72)発明者	パレスタ	ー・ローデス、	モントセラット
(87) 国際公開日	平成8年(1996)8	月8日		スペイン	憾. イー・	- 08023 NIL-tz
(31) 優先権主張番号	P9500181			ロナ、	カッレ・マルク	テス・デ・サンタ・
(32) 優先日	1996年2月1日			アナ 14		
(33) 優先権主張国	スペイン (BS)		(72)発明者	パン・ボ	- VY	リヌス
				スペイン	個、イー -	- 08391 ディア
				ナ、ア	ベニダ・ロ・	ア・セティムブレ
				222-		
			(74)代理人	弁理士	鈴江 武彦	(外4名)
						最終質に続く

(54) [発明の名称] 酸不安定性ペンズイミダゾールを含有する新規安定型ガレニック製剤、及びその製造方法

(57) 【要約1

機不安定性ペンズイミダゾール化合物を含む新規の安定 難ガレニック機関、及びその製造方法。新規の安定型経 口差学製剤は、不活性の核を、式1の酸不安定性ペンズ イミダゾール化合物、及び水溶性ポリマーを含有する第

1層、水溶性ポリマー、タルク、及び顔料からなる第二 分離層、ならびに、ポリマー、可製剤、及びタルクを含 有する最終淵溶コーティングで極うことにより顕製され S. Iti

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_2 \\
R_2 & R_4
\end{array}$$

【特許請求の範囲】

13g. 1

$$\begin{array}{c|c} R_1 & & \\ & & \\ N & & \\ \end{array}$$

(式中、R、は水素、メトキシ、またはジフルオロメトキシ、R、はメチル、または メトキシ、B、はメトキシ、2、2、2・トリフルオロエトキシ、または3-メトキシ プロポキシ、R、は水素またはメチル)で示される酸不安定性ベンズイミダゾール 化合物を含有する安定な経口的薬学調剤であって、該調剤は

(a)不活性なコア、熊龍酸不安定性ベンズイミダゾール化合物,不活性の水性 ポリマー、及び非アルカリ反応性の薬学的許容性賦形剤により形成される核、

(b)水溶性ポリマー、及びその他の薬学的許容性賦形剤により形成され、該核 上に配置された不活性なコーティング、及び

(c)前記コーティング上に配置され、腸溶コーティングを包含する外層、 を見備した薬学調剤。

- 2. 前記水溶性ボリマーが、ヒドロキシブロビルメチルセルロース、またはヒ ドロキシブロビルセルロースを含有する請求項1に記載の調剤。
- 3. 前記勝落コーティングが、メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステルの 東重合体の様な胃抵抗性ポリマー、クエン酸トリエチルの様な可塑剤、及び墨学 的許容性賦形剤を含有する、請求項1に記載の調剤。
- 4. 活性成分として式Iの機不安定性ベンズイミダゾール化合物を含有する安 定な辞目的薬学調剤を製造するための方法であって、

前記機不安定性ペンズイミダゾール化合物と、ヒドロキシブロビルメチルセル ロースまたはヒドロキシブロビルセルロースを含有する不活性の水溶性ポリマー と、非

アルカリ反応性薬学的許容性賦形剤とを含有した層で覆われた不活性コアにより

形成された核を調製する工程と、

水溶性ポリマーで形成され、更にヒドロキンプロピルメチルセルロースまたは ヒドロキシプロピルセルロース、及びその他の薬学的許容性賦形剤を含有する、 不活性な層で該核をコーティングする工程と、

最後に該コーティングを、メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステルの共重 合体の様な胃抵抗性ポリマーと、クエン酸トリエチルの様な可塑剤と、薬学的許 容性賦形剤を含有する、臓溶コーティングでコーティングする工程と、 を具備する方法。

5, 請求項1に記載の安定な経口的薬学調剤を含有するカブセル又は錠剤の形態のガレニック調剤。

【発明の詳細な説明】

酸不安定性ベンズイミダゾールを含有する

新規安定型ガレニック製剤、及びその製造方法

発明の分野

本発明は、式Iの2 [(2ーピリジル) メチルスルフィニル] ベンズイミダゾ ール誘導体(以後ペンズイミダゾール化合物と表記する)を含む、経口役与のた めの新規の安定器調剤に関する。

HI:

$$\begin{array}{c|c} R_1 & R_2 \\ \hline N & S \\ \hline N & 0 \\ \end{array}$$

ここで、R、は水素、メトキシ、またはジフルオロメトキシ; R。はメチルまたは メトキシ; R。はメトキシ、2・2・2ートリフルオロエトキシ、または3-メトキ シブロボキシ: R、は水薬、またはメチルである。

本発明はまた、このような調剤を製造する方法、及び胃腸器系の疾患の治療方 法に関する。

発期の階級

上記したベンズイミダゾール化合物は、胃及び十二指腸における潰瘍、胃食道 逆流疾患、重度の柴爛性食道炎、ゾリンガー・エリソン (Zollinger-Ellison) 症 候群の治療ならびにH-ビロリの根絶に対して非常に効果的な薬剤である。しかし ながら、これらの化合物は安定性に乏しいことがよく知られている。これらの化 台物は、調体の状態では熱、湿気、及び光に対して感受性があり、また水溶液ま たは懸腸液中

ではpHが下がるにつれて安定性が低くなる。これらの化合物の分解は、酸性反 応化合物により触媒される。

酸不安定性化台物を含む薬学調剤は、活性成分と外側の酸性腸溶コーティング

との間の反応 (この反応がもし起こると、活性減分の分解、不安定化が起き、そ の結果として変色が起きる)を避けるためにサブコーティングされなくではなら ない。

腸溢コーティングにより生じる分解から薬学調剤を保護するために、パリヤー ― 脳を用いることは、当該技術分野ではよく知られている。しかしながら、酸性で 不安定なベンズイミダゾール化合物に対して、油常の腸溶コーティングを通常の 様にして使用することは不可能である。なぜなら、分解が起こり、調剤は時間と 非に変色して、活性成分が失われるためである。先行技術では、ペンズイミダブ ルをアルカリ性塩の形で含ませるか、またはアルカリ性反応化合物を腸溶コー ト調剤(マグネシウムの酸化物、水酸化物、もしくは炭酸塩、水酸化アルミニウ ム、アルミニウム、カルシウム、ナトリウム、もしくはカリウムの炭酸塩、リン 鬱塩、もしくはケエン鬱塩、複合アルミニウム/マグネシウムの化合物、ラウリ ル硫酸ナトリウム、アミノ酸、N-メチル-D-グルカミン等)内に取り込ませ、上 記アルカリ性反応化合物をペンズイミダゾール化合物と共に、核の装面又は中に 存在させることで、上記した安定性の問題の一部を削離している(US-A-4・7 86,505, HS-A5,232,706, EP-A-237200, EP-A-12449 5. US-A-5,385,739,EP-A-519144に記載)。研究者のなかには 、アルカリ性反応化合物を第2の分離層の化合物中にも使用して、これらの製剤 の安定性を確かにするものもいる。US-A-4,786,505の特許はその例1 の表1の1番に、上記した様なアルカリ化合物を含有しない趣剤を例示し、また 表3 (1-II番)において、この製剤がかなり安定性のないものであることを示し ていることに注目されたい。すなわち、活性化合物の安定性(特に関体の投与形 霧における)を改善する為に、中性型ベンズイミダゾール化合物へアルカリ性物 質を結合させることが教示されており、かつ腸溶コーティングが推奨されている 。即ち、現在の技術水準では、薬剤の長期間の安定性を確保するためにアルカリ 性物質を薬学額剤に加えることが必要となる。

発明の概要

本発明によると式Iのペンズイミダゾール化合物を含有する高安定性の歯影調 細が 得られる。この新規ガレニック(galenic) 製剤にはアルカリ反応化合物が含まれていない。よって本発明の腸溶コーティングされた調剤には、アルカリ反応性化合物は存在していない。驚くことに、得られた新規の調剤は、長期間の貯蔵時に、既知の調剤に比べてかなり顕著に増大した安定性を有し、変色と純皮の低下を防ぎ、よって深学的使用により適している。

この新規識制は、不活性の難/スターチからなる球状核に対し、式Iのベンズ イミダゾール化合物(活性成分)、水溶性不活性ポリマー、及び非アルカリ反応 性賦形剤の混合物を含有する第1層を適用し、次いで水溶性ポリマー及び適合性 賦形剤により形成物を形成される第2層を適用することを特徴とする。最後に、 第3層として腸溶コーティングを施している。それぞれの層に対して必要なコー ティング効率を得るために、核、調製条件、及び賦影剤が適定される。

得られた新規調剤は酸性液への溶解に対して抵抗性であって、胃液の中を通過しても安定であり、小腸の近位部の条件である、中性からアルカリ性の液に対して易溶性である。事実、US薬局方により酸性抵抗性を調べたところ、2時間後において金ペンズイミダゾールが損なわれておらず、pHを6・8に変化させると30分核には全てのペンズイミダゾールが溶解した(US薬局方によって試験した)。

発明の詳細な説明

流動床装置で、均一な球状不活性核 (組成はUS薬局方によった)を、酸不安 定性ベンズイミダゾール化合物、ヒドロキシブロビルメチルセルロースや、ヒド ロキシブロビルセルロースの様な不活性な水溶性ポリマー及びタルクよりなる弊 1層でコーティングする。第2層は、ヒドロキンプロビルメチルセルロースまた はヒドロキシブロビルセルロースの様な不活性な水溶性ポリマー、タルク、及び 二酸化ナタンの様な創料、よりなる。第3の腸溶性コーティング層は、メタクリ ル酸/メクタリル酸メチルエステルの共重合体のような腸溶性コーティングボリ マー、クエン酸トリエチルまたは同様の可塑剤、及びタルクからなる。

各層は、水溶液またほ分散液を使って、通常の流動床コーディング技術により 適用する。

活性成分は、すでに市場に出回っている、対応した潮形と同じ方法と、同じ投

薬量により投与することができる。

経口投与のため、最終的な剤形はベレットを含むカプセルまたは錠剤に圧縮されたベレットの形をとることができる。

ベンズイミダゾール化合物の投業量は、臨床的に示される期間だけ、個々の患者の必要性に応じて、1から100mg/kg/日の範囲である。

本発明は、以下の例で詳しく記載されている。

911

3 4 4 0 9の脱イオン水に、4 3 6 9のオメブラゾール (式I:R_i == OCh_i, R_i == Oh_i)、4 4 4 9のヒドロキシブロビルメチルセルロース、及び 1 1 8 9のタルクを分散させた。

30109の不括性型の均一な、糖/スターチ珠(組成はUS薬局方によった)を流動床装置に導入し、前記の分散液を該球に吹き付けた。吹き付け後、第2 ※を形成させる前に、該該を乾燥させた。

23659の脱イオン水に、3559のヒドロキシブロビルメチルセルロース、 439のクルク、439の二酸化チタンを分散させて、その水性分散液を前段階で えた当該球に吹き付けた。吹き付け後、該球を、第3層を形成させる前に乾燥さ せた。

18909の脱イオン水に、19509のメタクリル酸共重合体(US薬腸方に よる、C型水溶性分散液)、989のクエン酸トリエチル、及び989のタルクを 分散させ、得られた水性分散液を前機階で得られた該球に吹き付けた。この最終 的な腸清コーティングを施した後、該球(ペレット)を乾燥させた。

このようにして得たペレットを、閉じたボール紙繊維製の容器内及び閉じたガ ラス容器内で閉じたボリエチレン袋に貯蔵し、40℃、75%相対部度の、いわ ゆる促進条件においた。同時に、ブリロセック(登録商標) (Prilosec*) カブ セル (Merck/Astraの商標) より得たペレットを、同様の容器に貯蔵して、同様 の条件においた。促進条件下での試験結果を表1、2、3に要約した。これらの 表によると、市場ですでに認可されているものよりも、安定性に優れていること が範期されている。

表1 ペレットの色

	開始時	1ケ月後	3 ケ月後
ベレット (I) 繊維容器	Α	Α	D
ベレット (I) ガラス容器	A	A	В
プリロセック 繊維容器	A	С	F
プリロセック ガラス容器	A	A	Е

A:白色 B:ピンクがかった白色 C:かすかな茶色

D: 薄い茶色 E: 茶色 F: 濃い茶色

衰2

オメブラゾールの純度*

	開始時	1 ケ月後	3 ケ月後
ベレット (I) 繊維容器	99.5%	98.8%	52%
ベレット (I) グラス容器	99.5%	98.7%	97.9%
ブリロセック 繊維容器	96.1%	8 5. 2%	1%
ブリロセック ガラス容器	96.1%	96.2%	1.%

^{*}ファーマヨーロッパ4巻、2号、1992年6月に記載の、HPLCにより分析し、 直接的領域の割合で示した。

表3 US溶解試験後のオメプラゾールの何収

	1ケ月後	3ケ月後
ベレット (I) 繊維容器	96.8%	9.2%
ペレット (i) グラス容器	99.9%	73.8%
プリロセック 繊維容器	21.3%	<<1%
ブリロセック ガラス容器	84.5%	<<1%

例 2

5809の脱イオン水に759のランソブラゾール (式I:R, H, R,=CH, R,=2, 2,2-トリフルオロエトキシ,R,=H), 709のヒドロキシブロビルメチルセルロース、及び18.59のタルクを分散させた。

4909の不活性の均一な糖/スターチ球を流動床装置に入れ、前記の分散を 該球に吹き付けた。例1と同様の方法によった工程を続けて、第2層及び第三の 腸溶コーティングの吹き付けを行った。これら2つの分散液は、以下の成分を含 有している。

第2層:3509の脱イオン水、529のヒドロキシプロビルメチルセルロース、79のタルク、及び79の三酸化チタン。

鴨港コーティング騎:2809の脱イオン水、2909のUSPのメククリルで 表重台体(C原水性懸濁液)、139のクエン酸トリエチル、及び139のクルク

得られたペレットは、安定で、例1のものと同様の特長を示した。

生物運制学的研究

この研究の目的は、オメブラゾールの新規開発された潮形の生体利用度及び薬 理 動態学的特長を、標準的なカブセル剤(ブリロセック*:20mg)の特長と比較 調査することである。

硬質ゼラチンカブセルを、20mgのオメブラゾールに対応した量の、、例1の 様にして翻髪したオメブラゾールの新規ガレニック剤で満たした。

実験の設計は、24人の健常な男性及び女性の被験者での、単一中心、オーブ シラベル、ランダム化、2方向クロスオーバー試験とした。

被験者は、処置の前日の午後8時に治療室に来て、薬物摂取後12時間、病院 にいた。被験者は、投薬館の夜に標準的な食事をとった。

少なくとも10時間の筋食の後で、酸薬剤を治療室で200mの水道水と共に 患者に与えた。

血漿中のオメプラゾール濃度は、W検出を備えた正式な高圧液体クロマトグラフィー法(内部報告番号CPR95-742)によりアッセイした。平均の血漿 濃度を表4に示した。

表 4 2 0 mgの経口投薬量で、オメブラゾールの新規製剤のカブセル又はブリロセック (Prilosec) のカブセルを投与した後の平均血漿濃度 (ng/ml)。

時間(h)	新規製剤	プリロセック
ベースライン	0.0	0.0
0.5	16.4	6, 3
1.0	103.7	1 0 5, 4
1, 5	161.8	191.9
2.0	192.0	210.1
3. 5	165.4	168.4
3. 0	1 3 2, 7	119.8
3.5	103.8	8 7. 6
4.0	81.4	6 3. 5
5. 0	3 9. 7	47.2
8. 6	14.9	22.0
7.0	8. 1	9. 5
8, 0	5, 4	5. 7
12.0	0.0	2.3

オメブラゾールの薬物動態学の結果は文献に記載されているものに匹敵した(ワイルド エムアイ、マックタビッシュ ディー、オメプラゾール:その薬理学と 酸関連疾患における治療的使用、ドラッグス誌1994、48:91-132)。 オメブラゾール除去の半減期の質衝平均値(SD)は、新規製剤及びブリロセック 製剤の経口枚与後に対してそれぞれ、 $0\cdot9$ ($0\cdot4$)と $1\cdot1$ ($0\cdot7$)であった。 オメブラゾールの T_{ass} 値の奪衝平均値(SD)は、新規製剤及びブッリロセック 製剤の経口校与後に対してそれぞれ、 $2\cdot3$ ($1\cdot0$)と $2\cdot0$ ($1\cdot1$)であった。 酸大血繁濃度(C_{ass})の幾何平均の対応した値はそれぞれ、249(197)、241(174)19/m1であり、また AUC_{ass} に対応する値はそれぞれ、434(440)と486(436)110 月 1/m1であった。

C。、とAUCとの幾何平均の比(新規/ブリロセック)は両方の場合において1・ 03

で、これらの値に対しての 2 一サイド 9 0 %信頼区間 (CI) (2 - side 9 0 %confidence interval) は、そっくり 0 · 8 0 - 1 · 2 5 の区間内にあった。 生物学的同等性研究のためのCPMP ガイダンスにしたがって、 該製剤 (新規の製剤及びプリロセック製剤) の生物学的同等性を受け入れることができる (参考文献: 医薬製品の効果に関するCPMP専門委員会 1 9 9 1 · ガイダンスのための注意書き:生物学的利用能及び生物学的同等性の調査; Schultz HU, Steinijans W. 生物学的同等性調査における基準のための努力: レビュー; Int. J. Clim Pharmaco, Ther, Toxicol. 1 9 9 2 · 3 0 (suppl. 1): S1-S6) 。

故に、オメプラゾールカブセルを本発明によって調製することで、同量の、微 小化した結性化台物を含むプリロセックカブセルと同等の生物学的利用能を有す る調剤を得ることが可能である。

(国際都布報告)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT International application No. PCT/FS 96/00013 CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1906 ASIK 31/44 ASIK 9/50 According to International Patent Classification (IPC) or to both national disselfication and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum decomensation scarched (classification system followed by classification symbols) IPC6 A618 Decreptional sparcing other than minimum decreption to the entent that such decreption are included in the field hearthful Exercising data bare completed during the interpational search (name of data base and, where precincable, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Chatton of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category Resevant to claim No. 1.5 EP 0519365 A (BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK) х 23,12,92 see claims 1-3 see examples 1.2 see column 3, line 4 - line 9 1,2,5 EP DE19144 A (ILSAN ILAC VE HAMMADDELERI SANAYI) X 23,12,92 see claims 1-5 see page2, line 39 - line 58 see page 3, line 1 - line 26 Further documents are listed to the continuation of Box C. X See patent family snnex. later documents published when the statementages? (sing date or provide date and any in confirm while the application too clock to paderasia), the paterages or statemy underlying the investment. Special crasposius of cited documents. "A" document delicity the governal state of the set which is not considered to be of particular retorouses." "X" decompose of particular reference; she chalcool forward on sensors be considered nested or expect to considered to reveal or an investiga-atop when the document is balors along "F" option documents but published out or after the interestional filing date "L" decimand which may throw decims on priority classes at which is closed to contains the sublications date of marrier classing or other special masses (as specified) "Y" decrement of particular relevance; the chained laveration cannot be considered to stroke an investion use; when the idenoment is now in red with one or more other such decreates, such could use both being obvious se a person addition to the are ~O~ donument mierring to an oral discinsure, use, exhibition or other dischanced published gover so the intermedicant liking nate bus later than like property date classed "A" decument member of the same patent family Date of the scrual completion of the satemational search Date of mailing of the international search teport 31 May 1996 (31.05.96) 21 May 1996 (21.05.96) Name and mailing address of the ISA CEPH Authorized officer

Telephone No.

Form PCT/BA/210 (seacond sheet) (July 1992)

Factionile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT International application No. Endomination on galante family continers

PCT/ ES 96/ 00013

	etenn doesn 1 in peeten		Pablication data		Patenz (ami) Resider(I)		þ	ublinatum date
								12.01.91
EP 5	319365	6	23.	12.92	AU	1974692	8	15.08.94
					8G	98286	A	23,12,92
					CA	2109697		13.01.93
					CN	1067809	A	13,01.93
					CZ	9302764	Á	
					DE	4219390	A	24.12.92
					WO.	9222284	A	23,12,92
					ZF	0589981	â	06,04.94
					JP	6508118	1	14.09.84
					CH	934648	A	16.12.93
					NZ	2433.47	â	21.12.95
					SZ	128793		08.06.94
ep s	19144	A	23.	2.92	NON	E		

Pages PCT/SEA,228 (percent tomory assessed LPGW 1997)

プロントページの続き

EP(AT, BE, CH, DE, CK, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, CK, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, C1, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(KE, LS, MW, SD, SZ, UG), UA(AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM, AL, AM, AT, AT, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, CZ, DE, DE, DK, DK, EE, EE, F1, F1, GB, GE, HU, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NG, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, S1, SK, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN